PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-105298

(43)Date of publication of application: 10.04.2002

(51)Int.CI.

CO8L 67/04 COSJ 5/18 COSK 5/00 COSK 9/06

(22)Date of filing:

(21)Application number: 2000-298817 29.09.2000

(71)Applicant: SHIMADZU CORP

(72)Inventor: HORIBE YASUMASA KANAMORI KENJI

(54) LACTIC ACID RESIN COMPOSITION

(57)Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a lactic acid resin composition having excellent impact resistance, degradable in a natural environment, having sufficient mechanical properties and excellent molding properties.

SOLUTION: The lactic acid resin composition is composed of (A) an aliphatic polyester resin mainly having a lactic acid component, and (B) inorganic fillers having aspect ratio of 5 or more. The lactic acid polymer is excellent in biodegradability, rigidity, toughness and heat resistance, and has beautiful appearance and an excellent impact resistance. A molding product from the composition is provided.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

19.06.2003

Date of sending the examiner's decision of

rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application

converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3716730

[Date of registration]

09 09 2005

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

四公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2002-105298 (P2002-105298A)

(43)公開日 平成14年4月10日(2002.4.10)

(51) Int.Cl.7	徽別記号	FΙ	テーマコード(参考)	
C08L 67/04	ZBP	C08L 67/04	ZBP 4F071	
C 0 8 J 5/18	CFD	C 0 8 J 5/18	CFD 4J002	
C08K 5/00		C08K 5/00		
9/06		9/06		
		attraction to the August 1984	PROBLE OF IA C	

審査請求 未請求 請求項の数6 OL (全 6 頁)

(21)出順番号	特顧2000-298817(P2000-298817)	(71) 出願人 000001993		
		株式会社島津製作所		
(22)出顧日	平成12年9月29日(2000.9.29)	京都府京都市中京区西ノ京桑原町1番地		
		(72) 発明者 堀部 泰正		
		京都市中京区西ノ京桑原町1番地 株式会		
		社島津製作所内		
		(72)発明者 金森 健志		
		京都市中京区西ノ京桑原町1番地 株式会		
		社島津製作所内		
		(74)代理人 100097892		
		弁理士 西岡 義明		

最終頁に続く

(54) [発明の名称] 乳酸系樹脂組成物

(57)【要約】

【課題】 本発明は、耐衝撃性に優れ、自然環境下で分解 可能であり、十分な機械特性を持ち、かつ成形性に優れた 耐衝撃性乳酸系ポリマー組成物を提供する。

【解決手段】本発明は、主として乳酸成分からなる脂肪 旅ポリエステル樹脂(A)、アスペクト比が5以上の無限 売填剤(B)からなる組成物に関するものであり、生分解 性、剛性、粉性及び耐熱性に優れ、かつ外観美麗な耐衝撃 性に優れた乳酸系ポリマーを提供するものである。又 本発明は、その組成物より得た成型品に関するものであ る。

【特許請求の範囲】

[請北項 1] 主として乳酸成分からなる脂肪族ポリエス テル樹脂 (A) と、アスペクト比5以上を有する無機充 填剤成分 (B) からなり、衝撃強度が5k J/m²以上 である事を特徴とする乳酸米樹脂組成物。

【請求項2】 脂肪族ポリエステル樹脂(A)がポリ乳酸 と、ポリ乳酸以外の脂肪族ポリエステル樹脂(C)からな る少なくとも2成分以上の複合体である事を特徴とする 請求項1 記載の乳酸系樹脂組成物。

【請求項3】無機充填剤成分(B)がシラン系カップリン 10 グ剤で表面処理されている事を特徴とする請求項1又は 2記載の乳酸系樹脂組成物。

【請求項4】可塑剤(D)を5~50重量%含む事を特 徴とする請求項1~3に記載の乳酸系樹脂組成物。

【請求項5】脂肪族ポリエスエル樹脂(A)と可塑剤 (D)の混合物が、それぞれ単独及び相互に架橋構造を 有する重合体である事を特徴とずる請求項1~4に配載

の乳酸系樹脂組成物。 【請求項6】請求項1~5のいずれかに記載の組成物からなるフィルム、シート、被養材、ブロー成形体、射出成形 20

体、押出し成形体、繊維、または不繊布、包装材。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、主として乳酸成分からなる脂肪族ポリエステル樹脂にアスペクト比が5以上の無機充填材を配合する事で衝撃強度が5ょ】/㎡以上である事を特徴とする見能疾ポリマー組成物、及び更に可塑剤成分を含む組成物と、それら組成物からなる成形体に関する。本発明の組成物は、硬質筋性な乳能系ポリ20円にアスペクト比ち以上の機能充填材を配合する事で。即衝撃性に優れ、十分な機械的強度を持ち、成形性が良好で、かつ廃棄性に優れる為、本男明の組成物を用いる事で耐衝撃性、機械的性に優れ、かつ外観楽服な生分解性成形体を得る事が創むである。

[0002]

【従来の技術】近年」台湾環境保護の見場から、自然環境中で分解する生分解性期間からなる成型品が求められ、脂肪族ポリエステルなどの自然分解性情間による研究が活発に行われている。その1倒として、ボリ乳酸がある。ボリ乳酸は、融点が150~180℃と比較的高く、しかも透明性 40 に優れる為、成型用料料として期時されている。しかし、ボリ乳酸は、その胸度な分子構造の為に、強度は高い一方、耐衝撃性に劣り脆いという欠点がある。又、ボリ乳酸(以外の脂肪族オリエステルは一般災柔軟性・耐衝撃性に優れているが、ボリ乳酸に比べ低く融差の一110℃、ガラス転移温度も流掘以下で結晶性も高い為不透明であり、対象と重視しました。現在市販されているが、オリ乳酸に比べ低く融差の一110℃、ガラスを移進度も流成以下で結晶性も高い為不透明であり、分解性損脂も、単独ではそれでれな点を有し、機械幹性のパランスに優れた成型品が得られていないが功なかあり、次表が選まれている。

【0003】特開平9-272794号公報、特開平9-111107公報等では、ポリ乳酸にポリ乳酸以外の脂肪族ポリエステルをブレンドする事で、不透明ながら耐衝撃性に優れた材料が得られる事を報告しているが、実際には混合する樹脂の粘度、分子量等の違いにより相分離を起こし、ストランド化、ベレット化が国際な場合も発生し、また得られる成形品表面も相分離により混合ムラが見られる場合がある。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、多成 分系の脂肪族ポリエステル組成物とアスペクト比5以上 の無機充填材を混合する事で、溶融特性、機械特性、耐衝 弊性などが改善され、かつ廃棄性に優れた生分解性樹脂 組成物を提供する事にある。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは拠意検討の 結果、則解系ポリマーにアスペクト比5以上の無機充填材 を混合する事で、副新弊性、溶液特性、機械特性などが 善され、かの原薬性に優れた組成物が得られる事を見い だした。すなわち、本発明は、主として乳酸成分からなる 脂肪族ポリエステル樹脂(A)、アスペタト比が5以上の 機構充填削(B)からなる組成物に関するものであり、生 分解性、剛性、制性及び耐熱なに関するものであり、生 分解性、剛性、制性及び耐熱に優れ、かつ外観美麗な耐 衝撃性に優れた乳酸系ポリマーを提供するものである。 又、本発明は、その組成物より得た成型品に関するもの である。

[0006]

【発明の実施の形態】本発明において、主として乳酸成分からなる脂肪焼成リエステル樹脂(A)とは、実質的に乳酸及分がし乳酸及び/又はLD一乳酸由来のモノマー単位で構成されるポリマーである。ここで「実質的にとは、本裏明の効果を損なわない範囲で、I−乳酸またはD−乳酸に由来しない、他のモノマー単位を含んでいても良いという意味である。

【0007】 主として乳酸成分からなる脂肪族ポリエステル樹脂(A)の製造方法としては、原地の任意の重合方法を採用する事ができる。最も代表的ためたれているのは、乳糖の無水環状二重体であるラクタドを開業電合する方法(ラクチド法)であるが、乳酸を直接網合重合して持損わない。また、分子量としては、重量平均分子量で、50,000%000%000%12は、1000%000%12は、1000%000%12は、1000%000%12は、1000%000%12は、1000%000%12は、1000%000%12は、1

【0008】本発明において、ポリ乳酸以外の脂肪族ポ

リエステル (C) (以下、単に1階が放送リエステル) (C) という)とは、1成分または2成分以上の複合体でも長く、例えばそのうちの1 成分としては、脂砂減カルボン酸成分と脂肪減アルコール成分からなるポリマーやと、一カプロラクトンなど隔状無水物を削ってなどが挙げられる。これらを直接重合して高分子最物を得る方法と、オリゴマー程度に重合した後、側延長剤等で高分子量物を得る情報がある。また後、側延長剤等で高分子量物を得る所数がな方法がある。また間が減水リエステル(C)は、主として上記點が該ボリエステル成分を含む組成物であれば共進合体あるいは他制器との混合複合体であってもよい。

【0009】本祭明に使用される脂肪族ポリエステル (C)は、ジカルボン酸とシモルからなる事が得ましい、 脂肪族ジカルボン酸としては、コハラ酸、アジピン酸、ス ベリン酸、セバシン酸、ドデカン酸などの化合物、又はこ れらの無水物を環体が挙げられる。一方、脂肪族シオー ルとしては、エチレングリコール、ブタンジオール、ヘキ サンジオール、オクタンジオール、シクロへキサンジメタ ノールなどのグリコール系代や物、及びこれの誘導体 が一般的である。いずれも炭素数 2~10のアルキレン 重量により製造される。カルボン酸扱力像がはアルコ ール成分のいずれにおいても、2種以上用いても構わな

【0010】又、溶融粘度の向上の為ポリマー中に分岐 を設ける目的で3官能以上のカルボン酸、アルコール或 いはビドロキシカルボン酸を用いても構わない。これら の成分は、多量に用いると得られるポリマーが架橋構造 を持ち、熱可塑性でなくなったり、熱可塑性であっても部 30 分的に高度に架橋構造をもったミクロゲルを生じる場合 がある。従って、これら3官能以上の成分は、ポリマー中 に含まれる割合はごくわずかで、ポリマーの化学的性質。 物理的性質を大きく左右するものではない程度に含まれ る。多官能成分としては、リンゴ酸、酒石酸、クエン酸、ト リメリット酸、ピロメリツト酸或いはペンタエリスリツ トやトリメチロールプロパンなどを用いる事が出来る。 【0011】製造方法のうち、直接重合法は、上記の化合 物を選択して化合物中に合まれる、あるいは重合中に発 生する水分を除去しながら高分子量物を得る方法であ る。又、間接重合法としては、上記化命物を選択してオリ ゴマー程度に重合した後、分子量増大を目的として、少量 の鎖延長剤、例えばヘキサメチレンジイソシアネート、イ ソホロンジイソシアネート, キシリレンジイソシアネー ト、ジフェニルメタンジイソシアネートなどのジイソシ アネート化合物を使用して高分子量化する方法がある。 あるいはカーボネート化合物を用いて脂肪族ポリエステ ルカーボネ~トを得る方法がある。

【0012】本発明に使用される充填剤成分(B)としては、特に限定されるものではないが、例えば、繊維状物で

ガラス繊維、炭素繊維、アラミド繊維、ビニロン繊維、アル ミナ繊維、金属繊維等、針状物でチタン酸カリウム、PM F(スラグ繊維)、ウォラストナイト、ゾノトライト、ホス フェートファイパー、石膏繊維、MOS、ドーソナイト、針 状MgO、アルミニウムボレート、アスベスト、針状水酸 化マグネシウム、その他のウィスカー等、板状物でタル ク、マイカ、セリサイト、ガラスフレーク、各種金属箔、黒 鉛、BN(六方晶)、MIO(板状酸化鉄)、板状炭カル、板状 水酸化アルミニウム等、球・粒状その他-炭カル、シリカ、 クレー、各種鉱石粉砕品、各種ビーズ、各種バルーン、テト ラポット型酸化亜鉛等が挙げられる。特にケイ酸カルシ ウムのような天然鉱物やウィスカー形状の炭酸カルシウ ム、チタン酸カリ、カーボン等のアスペクト比が5以上で あるフィラーである事が好ましい。アスペクト比が5よ り小さいとフィラー同士の相互作用が低くなり好ましく ない。充填剤成分(B)の添加量は、1~30重量%で ある事が好ましい。より好ましくは、5~15重量%であ る。添加量が1重量%より少ないと充填剤添加による強 度向上などの効果が十分でなく、30重量%より多いと 分散性が低下し、充填剤凝集部でクラックが発生し易く なり強度が低下する為好ましくない。

【0013】更に、シラン系カップリング剤等により表 面を処理したものである事が好ましい。表面をカップリ ング処理していないフィラーでは界面剥離による強度低 下の可能性がある為好ましくない。 シラン系カップリン グ剤としては、例えば、ビニルトリクロルシラン、ビニ ルトリス (β-メトキシエトキシ) シラン、ビニルトリ エトキシシラン、ビニルトリメトキシシラン、ャーメタ クリロキシプロピルトリメトキシシラン、β-(3,4エ ポキシシクロヘキシル) エチルトリメトキシシラン、v ーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン、ャーゲリ シドキシプロピルメチルジエトキシシラン、N-β(ア ミノエチル) γ-アミノプロピルトリメトキシシラン、 Ν-β(アミノエチル) γ-アミノプロピルメチルジメ トキシシラン、ャーアミノプロピルトリエトキシシラ ン、N-フェニルーy-アミノプロピルトリメトキシシ ラン、γ-メルカプトプロピルトリメトキシシラン、γ 一クロロプロピルトリメトキシシラン、ωーメタクリロ キシアルキルトリメトキシシラン (メタクリロキシ基と 珪素原子との間の炭素数: $3 \sim 12$)、 $\omega - メタクリロ$ キシアルキルトリエトキシシラン (メタクリロキシ基と 珪素原子との間の炭素数:3~12)などを挙げること ができるが、これらに限定されない。

[0014] 本発明において可塑剤(D) は、特に限定されないが、例えば塩化ビニルポリマー用に広く使用されている可塑剤としてフタル酸エステル、アジピン酸エステル、グリコール酸誘導体、エーテルエステル誘導体、グリセリン誘導体、アルキル構設エステル、ジリストル、ポリメリュールが、ジエステル、ドリストル、ボリメリュールジエステル、アルキルアルキレーテル、ポリグリコールジエステル、アルキルアルキレーテル、ポリグリコールジエステル、アルキルアルキレーテル

20

ジエステル、脂肪族ジエステル、アルキレーテルモ/エス テル、クエン酸エステル、芳香族炭化水素から選ばれた1 種または2種以上の混合物を用いる事ができる。

【0015】更に、可塑剤(D) がフタル酸ジメチル、フ タル酸ジエチル、フタル酸ジエステル、エチルフタリルエ チルグリコレート、トリエチレングリコールジアセテー ト、エーテルエステル、ジブロセレングリコールジペング エート、アセチルクエン酸トリプチル、トリアモチンから 選ばれた1種を洗き物である事が好ましい。

【〇〇16】可塑剤とポリマーの相溶性を予測する際に 10 よく使われるパラメーターとして相溶性パラメーター(S P値)があり、一般にSP値の近いものは相溶性が高い事が 知られている。生分解性順形族ポリエステル相離(A)が ポリ乳酸である場合、そのSP値は9.7前後である為、SP値 が9.0~11.0である可塑剤が相溶性が良い、特にSP値が9. 能楽ポリマーよりも高いほうが低いものに比べ相溶性が 高い向にある。9.0 とり小さい、または11.0 より大きい と相溶性が悪い為、透明性が低下する事がある。

【0017】可塑剤(D)の重量平均分子量は100~ 5,000が好ましく、更に好ましくは200~3,0 00がよい、重量平均分子量が100より小さい場合、十分な可塑効果が得られず、5,000より大きい場合は、十分な可塑効果が得られない為好ましくない。

【0018】例えば、ボリ乳酸の可塑化に有効な配合例として、ボリ乳酸に対してジブロピレングリコールジベンブエート及び/又はトリアセチ、トリエチレングリコールジプセテート、アセチルクエン酸エステルを用いると良い、これらの可塑剤【D)を用いることで、ボリ乳酸と相溶性良く、その軟化温度を下げる事ができる。添加量としては、5~50重点断の範囲である事が好ましい。かかる範囲を一回ると改質効果が小さくなる分析すしくなく、かかる範囲を上回ると経動失変性が低下する為好ましくない、安定性の観点から、より好ましくは、5~25重点影彩がすることが好ました。

【0019】脂肪族ポリエステル樹脂(A)と可塑剤 (D) がそれぞれ単独及び/欠は相互に架橋構造を有す る事で、本発明の組成物の成形加工性は落しく向上する。 又、可塑剤(D)のブリードアウトも抑制でき限品の安定性 も向上する。これら脂肪肪ポリエステル樹脂(A)と可 塑剤(D)の配合物に架構構造を導入する為の方法とし 40 ては、例えば3音能以上のイソシアネート化合物、エポキ シ化合物、酸無水物の添加による方法や、過酸化物等のラ ジカル発生剤による方法、強力な紫糸線を照射する方法 など従来公型が大きが使用である。

[0020] ラジカル発生剤としては油溶性開始剤のか でなくエマルジョン重合に用いられる水溶性開始剤を用 いる事も可能である、油溶性開始剤の例としては、モーブ チルハイドロバーオキンド、過電酸ナリウム、過硫酸ナン モニウム、アソビスシアノ言草機、アソビスイソブチロニ トリルととが挙げられる。またこれらのラジカル反応開 妨剤と重高酸塩類、スルホキシレート質との組み合わせ によりなる、いわゆるレドックス系性態として用いる事 が出来る。有拠過酸化物としては例えば、ケトンパーオキ シド類、ハイドロパーオキシド類、ジアシルパーオキシド 類、ジアルキルパーオキシド類、バーオキシケケール類、 アルキルパーエステル類、パーカーボネート類等が挙げ られる。さらに10時間半減期温度や活性原素量、遊離水酸 あの有無等の器等性を総合的に判断してジアルキルパー オシドが良い。

【0021】さらに、溶融混合時あるいは成形時に、副次 的添加剤を加えていろいろな改質も可能である。副次的 添加剤の例としては、安定剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤、 顔料、着色剤、他の各種フィラー、静電気防止剤、雕型剤、 香料、抗菌剤、核形成剤等その他類似物の各種添加剤が挙 げられる。また、他にエステル交換触媒、各種モノマー、カ ップリング剤、末端処理剤、その他の樹脂、天然材料の粉 末等を加えて変成することができる。又、生分解性にこだ わらなければ、他の汎用ポリマー等を加えても構わない。 【0022】次に、本発明の製造方法を説明する。まず、 2種類以上の脂肪族ポリエステル樹脂を使用する場合、 若しくは各種添加剤を添加する場合の混合方法や混合装 置は、特に限定されないが、連続的に処理できるものが工 業的には有利で好ましい。例えば、2種類以上のペトット を所定比率で混合し、そのまま押出成形機のホッパー内 に投入し、溶融させ、直ちに成形しても良い。また、両成分 を溶融混合した後、一旦ペレット化し、その後で必要に応 じて溶融成形してもよい。同じく、脂肪族ポリエステル樹 脂と他の樹脂をそれぞれ別に押出機などで溶融し、これ らを所定比率で静止混合機及び/又は機械的機律装置で 混合し、直ちに成形しても良く、一旦ペレット化しても良 い。また、押出機などの機械的攪拌による混合と、静止 混合機とを組み合わせても良い。

【0023】 均一に混合させるには、一旦ペレット化する方法がより好ましいが、溶粧混合法の場合は、ボリマーの劣化、変質、エステル交換反応による共産合体化反応を実質的に防ぐことが必要で、出来るだけ低温で振り関内に混合する事が好ましい、溶粧押出起度をしては、使用する制能の融点及び混合比率を考慮して、適宜選択するが、通常100~250℃の範囲である。

40 【0024】 【実施例】以下に実施例及び比較例を挙げ、本発明をよ

り具体的に説明する。

本発明及び以下の実施例、比較例において、重合体の重量 平均分子量(Mw)、数平均分子量(Mn)及び多分散度(M w/Mn)はGPC分析によるポリスチレン換棄値、融点 は走査型示差熱量計(DSC)による測定値である。 又、MFRはIJS-W7210熱可塑性プラスチックの流れ試

験方法に準じて、190℃、荷重2.16kgにて測定した。 また、射出成形により試験片を作成し、アイゾット衝撃試 験はJIS-K7110 (ノッチ加工付) に準じ20kgドハンマー を使用して試験を行い、引張試験はJIS-X7113法(JIS-2 号片)に帯じ50mm/einの試験速度にて試験を行った。 更に、相溶性は射出成形により1mmtの名刺大ブレートを 作成し、その外観を目視しブレンドムラの有無を判断し

【0025】本実施例では、以下に示すポリ乳酸、脂肪族 ポリエステル、3種類の充填剤、可塑剤、及びラジカル反 応開始剤を使用し実験を行った。

<ポリ乳酸(P1)>

ポリ乳酸

島津製作所製ラクテイ#5000

Mw=224,000、Mw/Mn=2.27、融点175℃

<脂肪族ポリエステル1(P 2)>

ポリプチレンサクシネートアジペート 昭和高分子製ビオノーレ#3001

Mw=179 000 Mw/Mn=2.72 融点95℃

< 充填剤 (D1) >

メタケイ酸カルシウム

NYCO社製Wollastonite NTAD G

比重=0.40、アスペクト比=15 (針状)、粒度(HegmanScal 20

e)=1

<充填剤(D2)>

メタケイ酸カルシウム、シラン系カップリング剤処理品 NYCO社製G WOLLASTKUP

比重=0.40、アスペクト比=15(針状)、粒度(HegmanScal e)=1

< 帝域部(D3)>

炭酸カルシウム

三共製粉製エスカロン#200(微粉末球状)

比重=0.44、平均粒径=2.02

<可塑剤(C1)>

アセチルクエン酸トリプチルエステル

新日本珥化製サンソサイザーATRC

比重(25℃/25℃)=1.051、酸価=0.005%、

粘度(20℃,cp)=41.2

<ラジカル反応開始剤(O1)>

有機過酸化物(2,5-ジメチル-2,5-ジ(t-ブチルベルオキ シン) ヘキサン)

化薬アクゾ製カヤヘキサAD40C

活性酸素量=4.4、分子量=296.44、10時間半減期温度=1 40 18℃、

活性化エネルギー=36.0kcal/kmol(CAS NO.78-63-7) 【0026】(実施術1)P1を90重量部、D1を10重量 厳とを報合した量サマードしたが5200での2軸押出機 で平均5分間溶融混合し、直径2mmのノズルにより押 出し、水冷し切断する事で、ポリ乳酸系組成物チップ(FC 1)を得た。そのチップPC1を60でで真空乾燥し絶乾状態に した後、射出成形により各種成形品も得た。

【0027】(実施例2) P 1 を90 重量部、D 2 を101 量部 混合し、定量フィードしなが5 200℃の2 軸押出機で平均 5 分間溶剤器混合し、直径 2 mmのノズルにより押出し人、 冷し切断する事で、ボリ乳酸系組成物チップ(PC2) を得 た、そのチップPC2を60℃で真空乾燥し絶能状態にした 後、射出成形により条確成形品を得た。

【0028】(実施例3)P1を70重量部、P2を20重量 部、D2を10重量部混合し、定量フィードしながら200℃ の2軸押出機で平均5分間溶器混合し、直径2mmの/ ズルにより押出し、水冷し切断する事で、ポリ乳酸系組成 砂チップ(PC3)を得た。そのチップPC3を60℃で真空乾燥 し絶乾状態にした後、射出成形により各種成形品を得た。 【0029】(実施例4)P1を70重倍部、P2を20重量 が、D2を10重量部、O1を0.3重量部とを混合し、C1 を20重量部プランジャー式ポップにて定量フィードしな がら200℃の2軸押出機で平均5分間溶器混合し、直径2 mのノズルにより押出し、水冷し切断する事で、ボリ乳 酸系組成物チップ(PC4)を得た、そのチップPC4を60℃で 真空乾燥、絶乾状態にした後、射出成形により各種成形 あを得た。

【0030】(比較例1) P1を200℃の2軸押出機で 平均5分間溶融混合し、直径2mmのノズルにより押出し、 30 水合し切断する事で、ポリ乳酸チンプ(PCR)を得た、その チップPCR)を60℃で裏空軌場し絶乾状態にした後、射出 成形により各種成形品を得た。

[0031] (比较解列) 〒1 を90重量版, D3 を10重量部 磁合し、200℃の2 軸押出機で平均5分間溶離混合し、面 経2mmのノズルにより押出し、水市し切断する事で、ポ リ乳酸系組成物チップ(FCR2)を得た。そのチップFCR2を6 0℃で実型依據し絶処状態にした後、射出成形により各種 成形品を得た。

【0032】実験結果を表1に示す。

【表 1 】

	MFR 190°C 2.16kg	引張試験		IZOD試験	相消性	
		弹性率 Gps	強度 MPs	伸び X	衡單強度 kJ/m2	外板
実施例1	8.0	2.82	63.0	4.B	5.1	0
実施例2	1.3	280	64.5	5.3	5.8	0
実施例3	2.1	1.95	56.0	4.5	7.3	0
実施例4	2.5	1.06	24.1	255	9.3	0
比較例1	1.0	2.40	61.7	4.3	2.5	_
比較例2	2.3	2.55	55.3	3.5	2.1	0

【○○33】比較例と比べ、実施例のIZDD衝撃強度は何 れも5kJ/㎡以上と大きくなり、耐衝撃性が向上した事が 確認された。また実施例のMFRの値は小さくなり各種成形 が可能であった。

実施例の外観は何れも比較例と比べ混ざりムラがなくなり美麗化しており相溶化した事が確認された。

【0034】 【発明の効果】本発明によれば、耐衝撃性に優れ、自然環 境下で分解可能であり、十分な機械物性を持ち、かつ成形 住に優れた耐衝撃性乳酸系ポリマー組成物及び成型品を 提供することができる。この組成物は、フィルム、シート、 被覆材、ブロー成形体、射出成形体、押出し成形体、繊維、 または不識布、包装材として利用できる。更には、生分解 性を有するので、従来のプラスチックの様な廃棄物処理 の問題も軽減される。

10

フロントページの続き

F ターム(参考) 4F071 AA43 AD06 AE04 AE17 AF14Y

4J002 CF032 CF181 DA016 DE146
DE236 DJ006 DL006 EH047
EH097 EH147 FA046 FB096
FD016 FD027